PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2002-182393

(43)Date of publication of application: 26.06.2002

(51)Int.CI.

G03F 7/039 C08F220/18 C08F220/28 H01L 21/027

(21)Application number : 2001-303791

(71)Applicant :

JSR CORP

(22)Date of filing:

28.09.2001

(72)Inventor:

NISHIMURA YUKIO

ISHII HIROYUKI

YAMAMOTO MASASHI

KAJITA TORU

(30)Priority

Priority number: 2000305417

Priority date: 04.10.2000

Priority country: JP

(54) RADIATION SENSITIVE RESIN COMPOSITION

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a radiation sensitive resin composition having high transparency to radiation, having excellent sensitivity, resolution, dry etching resistance, pattern shape, etc., and having small temperature dependence in heating after exposure. SOLUTION: The radiation sensitive resin composition contains (A) a resin comprising a copolymer of (meth)acrylic esters having an acid dissociable group—containing alicyclic structure represented by 5-t-butoxycarbonylnorbornyl (meth) acrylate and 8-t-butoxycarbonyltetracyclododecane (meth)acrylate and (meth) acrylic esters having a lactone—containing heterocyclic structure typified by compounds of formula (1) and (B) a radiation sensitive acid generating agent represented by 1-(3,5-dimethyl-4-hydroxyphenyl) tetrahydrothiophenium perfluoro—octanesulfonate, 1-(4-n-butoxy—naphthyl)tetrahydrothiophenium nonafluoro—butanesulfonate or the like.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

THIS PAGE BLANK (USPTO)

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号 特開2002-182393 (P2002-182393A)

(43)公開日 平成14年6月26日(2002.6.26)

(51) Int.Cl.7	識別記号	F I	テーマコート*(参考)
G03F 7/039	601	G03F 7/039	601 2H025
C08F 220/18	÷	C 0 8 F 220/18	4 J 1 O O
220/28		220/28	
H01L 21/027		H 0 1 L 21/30	5 0 2 R

審査請求 未請求 請求項の数1 OL (全 22 頁)

		田旦明小	不明不 明不久 以 致 1 0 1 (主 亿 页)
(21)出願番号	特顧2001-303791(P2001-303791)	(71)出願人	000004178
			ジェイエスアール株式会社
(22)出顧日	平成13年9月28日(2001.9.28)	9	東京都中央区築地2丁目11番24号
	,	(72)発明者	西村 幸生
(31)優先権主張番号	特願2000-305417(P2000-305417)	. ,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	東京都中央区築地二丁目11番24号 ジェイ
(32)優先日	平成12年10月4日(2000.10.4)		エスアール株式会社内
(33)優先権主張国	日本(JP)	(72)発明者	石井 寛之
	H-1 (3-2)	(1-776711	東京都中央区築地二丁目11番24号 ジェイ
			エスアール株式会社内
		(74)代理人	100100985
			弁理士 福沢 俊明

最終頁に続く

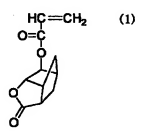
(54) 【発明の名称】 感放射線性樹脂組成物

(57)【要約】

【課題】 放射線に対する透明性が高く、感度、解像 度、ドライエッチング耐性、バターン形状等に優れ、露 光後の加熱時の温度依存性が小さい感放射線性樹脂組成 物を提供する。

【解決手段】 感放射線性樹脂組成物は、(A)(メタ)アクリル酸5-t-ブトキシカルボニルノルボルニル、(メタ)アクリル酸8-t-ブトキシカルボニルテトラシクロドデカン等で代表される酸解離性基含有脂環族構造を有する(メタ)アクリル酸エステル類と、下記式(1)の化合物等で代表されるラクトン基含有複素環構造を有する(メタ)アクリル酸エステル類との共重合体からなる樹脂、および(B)1-(3,5-ジメチルー4-ヒドロキシフェニル)テトラヒドロチオフェニウムパーフルオローn-オクタンスルホネート、1-(4-n-ブトキシー1-ナフチル)テトラヒドロチオフェニウムノナフルオロ-n-ブタンスルホネート等で代表される感放射線性酸発生剤を含有する。

【化1】



【特許請求の範囲】

【請求項1】 (A)下記一般式(1)で表される繰返し単位および下記一般式(2)で表される繰返し単位を有し、酸の作用によりアルカリ可溶性となる樹脂、並びに(B)下記一般式(3)で表される感放射線性酸発生剤を含有することを特徴とする感放射線性樹脂組成物。 【化1】

〔一般式(1)において、 $R^{f 1}$ は水素原子またはメチル 基を示し、 $R^{f 2}$ は下記式

[1£2]

(式中、各R⁵ は相互に独立に炭素数1~4の直鎖状もしくは分岐状のアルキル基または炭素数4~20の1価の脂環式炭化水素基もしくはその誘導体を示すか、あるいは何れか2つのR⁵ が相互に結合して、それぞれが結合している炭素原子と共に炭素数4~20の2価の脂環式炭化水素基もしくはその誘導体を形成し、残りのR⁵ が炭素数1~4の直鎖状もしくは分岐状のアルキル基または炭素数4~20の1価の脂環式炭化水素基もしくはその誘導体である。)で表される基を示し、nは0~2の整数であり、繰返し単位の主鎖炭素原子に結合しているカルボニルオキシ基は、最上位のビシクロ[2.2.1]へブタン環の2-位または3-位に結合している。〕

〔一般式(2)において、R³は水素原子またはメチル基を示し、R¹は水素原子または炭素数1~6の直鎖状もしくは分岐状のアルキル基を示す。〕

【化3】

$$S_{+}^{+}$$
 $C_{k}F_{(2K+1)}SO_{3}^{-}$ (3)

〔一般式(3) において、 R° は炭素数 $6\sim1201$ 価の芳香族炭化水素基もしくはその誘導体を示し、kは $1\sim8$ の整数であり、mは $0\sim5$ の整数である。〕

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、感放射線性樹脂組成物に関わり、さらに詳しくは、KrFエキシマレーザーあるいはArFエキシマレーザー等の遠紫外線、シンクロトロン放射線等のX線、電子線等の荷電粒子線の如き各種の放射線を使用する微細加工に有用な化学増幅型レジストとして好適に使用することができる感放射線性樹脂組成物に関する。

[0002]

20 【従来の技術】集積回路素子の製造に代表される微細加 工の分野においては、より高い集積度を得るために、最 近では0.20μm以下のレベルでの微細加工が可能な リソグラフィー技術が必要とされている。しかし、従来 のリソグラフィープロセスでは、一般に放射線としてi 線等の近紫外線が用いられているが、この近紫外線で は、サブクオーターミクロンレベルの微細加工が極めて 困難であると言われている。そこで、0.20μm以下 のレベルでの微細加工を可能とするために、より波長の 短い放射線の利用が検討されている。このような短波長 30 の放射線としては、例えば、水銀灯の輝線スペクトル、 エキシマレーザーに代表される遠紫外線、X線、電子線 等を挙げることができるが、これらのうち、特にKrF エキシマレーザー (波長248 nm) あるいはArFエ キシマレーザー(波長193nm)が注目されている。 このようなエキシマレーザーによる照射に適したレジス トとして、酸解離性官能基を有する成分と放射線の照射 (以下、「露光」という。) により酸を発生する成分 (以下、「酸発生剤」という。) とによる化学増幅効果 を利用したレジスト(以下、「化学増幅型レジスト」と いう。)が数多く提案されている。化学増幅型レジスト としては、例えば、特公平2-27660号公報には、 カルボン酸のt-ブチルエステル基またはフェノールの t-ブチルカーボナート基を有する重合体と酸発生剤と を含有するレジストが提案されている。このレジスト は、露光により発生した酸の作用により、重合体中に存 在する t - ブチルエステル基あるいは t - ブチルカーボ ナート基が解離して、該重合体がカルボキシル基あるい はフェノール性水酸基からなる酸性基を有するようにな り、その結果、レジスト被膜の露光領域がアルカリ現像 液に易溶性となる現象を利用したものである。

【0003】ところで、従来の化学増幅型レジストの多 くは、フェノール系樹脂をベースにするものであるが、 このような樹脂の場合、放射線として遠紫外線を使用す ると、樹脂中の芳香族環に起因して遠紫外線が吸収され るため、露光された遠紫外線がレジスト被膜の下層部ま で十分に到達できないという欠点があり、そのため露光 量がレジスト被膜の上層部では多く、下層部では少なく なり、現像後のレジストパターンが上部が細く下部にい くほど太い台形状になってしまい、十分な解像度が得ら れないなどの問題があった。その上、現像後のレジスト パターンが台形状となった場合、次の工程、即ちエッチ ングやイオンの打ち込みなどを行う際に、所望の寸法精 度が達成できず、問題となっていた。しかも、レジスト パターン上部の形状が矩形でないと、ドライエッチング によるレジストの消失速度が速くなってしまい、エッチ ング条件の制御が困難になる問題もあった。一方、レジ ストパターンの形状は、レジスト被膜の放射線透過率を 高めることにより改善することができる。例えば、ポリ メチルメタクリレートに代表される(メタ)アクリレー ト系樹脂は、遠紫外線に対しても透明性が高く、放射線 透過率の観点から非常に好ましい樹脂であり、例えば特 開平4-226461号公報には、メタクリレート系樹 脂を使用した化学増幅型レジストが提案されている。し かしながら、との組成物は、微細加工性能の点では優れ ているものの、芳香族環をもたないため、ドライエッチ ング耐性が低いという欠点があり、この場合も高精度の エッチング加工を行うことが困難であり、放射線に対す る透明性とドライエッチング耐性とを兼ね備えたものと は言えない。

【0004】また、化学増幅型レジストについて、放射 30 線に対する透明性を損なわないで、ドライエッチング耐 性を改善する方策の一つとして、レジスト中の樹脂成分 に、芳香族環に代えて脂肪族環を導入する方法が知られ ており、例えば特開平7-234511号公報には、脂 肪族環を有する (メタ) アクリレート系樹脂を使用した 化学増幅型レジストが提案されている。しかしながら、 このレジストでは、樹脂成分が有する酸解離性官能基と して、従来の酸により比較的解離し易い基(例えば、テ トラヒドロピラニル基等のアセタール系官能基)や酸に より比較的解離し難い基(例えば、t-ブチルエステル 40 基、t-ブチルカーボネート基等のt-ブチル系官能 基)が用いられており、前者の酸解離性官能基を有する 樹脂成分の場合、レジストの基本物性、特に感度やバタ ーン形状は良好であるが、組成物としての保存安定性に 難点があり、また後者の酸解離性官能基を有する樹脂成 分では、逆に保存安定性は良好であるが、レジストの基 本物性、特に感度やパターン形状が損なわれるという欠 点がある。さらに、とのレジスト中の樹脂成分には脂肪 族環が導入されているため、樹脂自体の疎水性が非常に 高くなり、基板に対する接着性の面でも問題があった。

また、化学増幅型レジストを用いてレジストパターンを 形成する際には、酸解離性官能基の解離を促進するた め、通常露光後に加熱処理されるが、普通、その加熱温 度が変化するとレジストパターンの線幅もある程度変動 するのが避けられない。しかし、近年における集積回路 素子の微細化を反映して、露光後の加熱温度の変化に対 しても線幅の変動(即ち温度依存性)が小さいレジスト の開発も強く求められるようになってきた。

【0005】さらに、化学増幅型レジストにおいては、 酸発生剤がレジストとしての機能に大きな影響を及ぼす ことが知られており、今日では、露光による酸発生の量 子収率が高く、高感度であるなどの理由から、オニウム 塩化合物が化学増幅レジストの酸発生剤として広く使用 されている。前記オニウム塩化合物としては、例えば、 トリフェニルスルホニウムトリフルオロメタンスルホネ ート、トリフェニルスルホニウムヘキサフルオロアンチ モネート、トリフェニルスルホニウムナフタレンスルホ ネート、シクロヘキシルメチル(2-オキソシクロヘキ シル) スルホニウムトリフルオロメタンスルホネート等 が使用されているが、これらの従来のオニウム塩化合物 は、一般に感度の点で満足できず、また感度が比較的高 い場合でも、解像度、パターン形状等を総合したレジス ト性能の点で未だ十分とは言えない。このような状況の 下、集積回路素子における微細化の進行に対応しうる技 術開発の観点から、遠紫外線に代表される短波長の放射 線に適応可能で、放射線に対する透明性が高く、かつ感 度、解像度、ドライエッチング耐性、パターン形状等の レジストとしての基本物性に優れ、しかも露光後の加熱 時の温度依存性が小さい化学増幅型レジストが強く求め られている。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】本発明の課題は、放射 線に対する透明性が高く、感度、解像度、ドライエッチ ング耐性、バターン形状等のレジストとしての基本物性 に優れるのみならず、露光後の加熱時の温度依存性が小 さい化学増幅型レジストとして有用な感放射線性樹脂組 成物を提供することにある。

[0007]

【課題を解決するための手段】本発明によると、前記課 題は、(A)下記一般式(1)で表される繰返し単位お よび下記一般式(2)で表される繰返し単位を有し、酸 の作用によりアルカリ可溶性となる樹脂、並びに(B) 下記一般式(3)で表される感放射線性酸発生剤を含有 することを特徴とする感放射線性樹脂組成物、によって 達成される。

[0008]

【化4】

〔一般式(1)において、R1は水素原子またはメチル 基を示し、R'は下記式

[0009]

【化5】

【0010】(式中、各R'は相互に独立に炭素数1~ 4の直鎖状もしくは分岐状のアルキル基または炭素数4 ~20の1価の脂環式炭化水素基もしくはその誘導体を 示すか、あるいは何れか2つのR'が相互に結合して、 それぞれが結合している炭素原子と共に炭素数4~20 の2価の脂環式炭化水素基もしくはその誘導体を形成 し、残りのR⁵ が炭素数1~4の直鎖状もしくは分岐状 のアルキル基または炭素数4~20の1価の脂環式炭化 水素基もしくはその誘導体である。)で表される基を示 し、nは0~2の整数であり、繰返し単位の主鎖炭素原 子に結合しているカルボニルオキシ基は、最上位のビシ クロ[2.2.1]ヘプタン環の2-位または3-位に 結合している。〕

【0011】〔一般式(2)において、R³は水素原子 またはメチル基を示し、R¹ は水素原子または炭素数1 ~6の直鎖状もしくは分岐状のアルキル基を示す。〕 [0012]

【化6】

$$R^6 C_k F_{(2K+1)} SO_3^-$$
 (3)

〔一般式(3)において、 R^6 は炭素数 $6\sim12$ の1価 50 種以上あるいは1個以上有する基を挙げることができ

の芳香族炭化水素基もしくはその誘導体を示し、 k は l ~8の整数であり、mは0~5の整数である。〕 【0013】以下、本発明について詳細に説明する。 樹脂(A)

本発明における(A)成分は、前記一般式(1)で表さ れる繰返し単位(以下、「繰返し単位(1)」とい う。) および前記一般式(2) で表される繰返し単位 (以下、「繰返し単位(2)」という。)を有し、酸の 作用によりアルカリ可溶性となる樹脂(以下、「樹脂 (A)」という。)からなる。

【0014】繰返し単位(1)において、R'の炭素数 1~4の直鎖状もしくは分岐状のアルキル基としては、 例えば、メチル基、エチル基、n-プロピル基、i-プ ロピル基、nーブチル基、2-メチルプロピル基、1-メチルプロピル基、t-ブチル基等を挙げることができ る。これらのアルキル基のうち、特に、メチル基、エチ ル基等が好ましい。

【0015】また、R'の炭素数4~20の1価の脂環 式炭化水素基、および何れか2つのR, が相互に結合し 20 て形成した炭素数4~20の2価の脂環式炭化水素基と しては、例えば、ノルボルナン、トリシクロデカン、テ トラシクロドデカン、アダマンタンや、シクロブタン、 シクロペンタン、シクロヘキサン、シクロヘプタン、シ クロオクタン等のシクロアルカン類等に由来する脂環族 環からなる基:これらの脂環族環からなる基を、例え ば、メチル基、エチル基、n-プロピル基、i-プロピ ル基、n-ブチル基、2-メチルプロピル基、1-メチ ルプロビル基、 t - ブチル基等の炭素数1~4の直鎖 状、分岐状または環状のアルキル基の1種以上あるいは 1個以上で置換した基等を挙げることができる。これら の1価または2価の脂環式炭化水素基のうち、ノルボル ナン、トリシクロデカン、テトラシクロドデカンまたは アダマンタンに由来する脂環族環からなる基や、これら の脂環族環からなる基を前記アルキル基で置換した基等 が好ましい。

【0016】また、前記1価または2価の脂環式炭化水 素基の誘導体としては、例えば、ヒドロキシル基;カル ボキシル基;ヒドロキシメチル基、1-ヒドロキシエチ ル基、2-ヒドロキシエチル基、1-ヒドロキシプロピ ル基、2-ヒドロキシプロビル基、3-ヒドロキシプロ ビル基、1-ヒドロキシブチル基、2-ヒドロキシブチ ル基、3-ヒドロキシブチル基、4-ヒドロキシブチル 基等の炭素数1~4のヒドロキシアルキル基:メトキシ 基、エトキシ基、n-プロポキシ基、i-プロポキシ 基、n-ブトキシ基、2-メチルプロポキシ基、1-メ チルプロポキシ基、t-ブトキシ基等の炭素数1~4の アルコキシル基;シアノ基;シアノメチル基、2-シア ノエチル基、3-シアノプロピル基、4-シアノブチル 基等の炭素数2~5のシアノアルキル基等の置換基を1

20

30

* [0021]

7

る。これらの置換基のうち、ヒドロキシル基、カルボキシル基、ヒドロキシメチル基、シアノ基、シアノメチル 基等が好ましい。

【0017】繰返し単位(1)における基-COO-R は、酸の作用により解離してカルボキシル基を形成する酸解離性基をなしている。以下では、基-COO-R を酸解離性基(1)という。

【0018】好ましい酸解離性基(I)の具体例としては、t-ブトキシカルボニル基や、下記式(I-1)~(I-45)の基等を挙げることができる。

[0019]

【化7】

$$C=0$$
 $C=0$
 $C=0$

[0020] [化8]

(1-4)

【0024】 【化12】

(0022) ((£10) | | C=O | H₃C-C-CH₃

[0023] [化11]

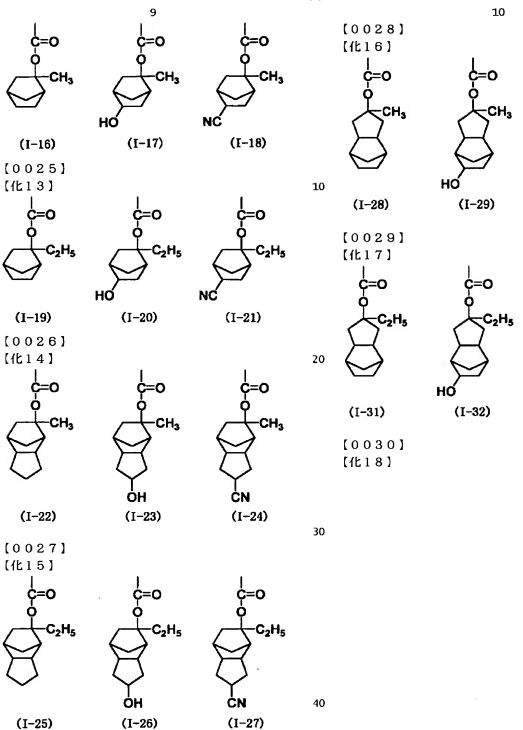
(I-10)

-CH₃

(1-30)

C₂H₅

(I-33)



【0034】 これらの酸解離性基(I)のうち、t-7トキシカルボニル基や、式(I-1)、式(I-2)、式 (I-10)、式(I-11)、式(I-13)、式(I-14)、式 (I-16)、式(I-17)、式(I-134)、式(I-14)、式(I-16)、式(I-17)、式(I-17)、式(I-18)、式(I-18)、式(I-19)または式(I-19)の基等が好ましく、特にI-19 における I-19 における I-19 としては、I-19 としては、例えば、酸解離性基(I-11)が I-19 に対けましい。 【0035】 好ましい繰返し単位(I-11) としては、例えば、酸解離性基(I-11)が I-11)が I-11)、式(I-11)、式(I-11)、式(I-11)、式(I-110)、式(I

5)、式(I-40)または式(I-41)の基の群から選ばれ、特に好ましくはt-ブトキシカルボニル基であり、nが40 0であり、基R¹が水素原子であるアクリル系繰返し単位;酸解離性基(I)がt-ブトキシカルボニル基および前記式(I-1)~(I-45)の基の群、さらに好ましくはt-ブトキシカルボニル基および式(I-1)、式(I-2)、式(I-10)、式(I-11)、式(I-13)、式(I-14)、式(I-16)、式(I-17)、式(I-34)、式(I-35)、式(I-40)または式(I-41)の基の群から選ばれ、特に好ましくはt-ブトキシカルボニル基であり、nが0であり、基R¹がメチル基であるメタクリル系繰返し

50 【 0 0 3 6 】酸解離性基 (I) が t - ブトキシカルボニ

(8)

30

ル基および前記式(1-1) ~ (1-45)の基の群、さらに 好ましくは t - ブトキシカルボニル基および式(1-1) 、式(I-2)、式(I-10)、式(I-11)、式(I-1 3)、式(I-14)、式(I-16)、式(I-17)、式(I-3 4)、式(I-35)、式(I-40)または式(I-41)の基の群 から選ばれ、特に好ましくは t - ブトキシカルボニル基 であり、nが1であり、基R¹が水素原子であるアクリ ル系繰返し単位:酸解離性基(I)がt-ブトキシカル ボニル基および前記式 (I-1)~(I-45)の基の群、さ らに好ましくは t - ブトキシカルボニル基および式(I -1) 、式(I-2)、式(I-10)、式(I-11)、式(I-1 3)、式(I -14)、式(I -16)、式(I -17)、式(I -3 4)、式(I -35)、式(I -40)または式(I -41)の基の群 から選ばれ、特に好ましくは t - ブトキシカルボニル基 であり、nが1であり、基R¹がメチル基であるメタク リル系繰返し単位等を挙げることができる。

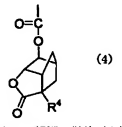
【0037】これらの好ましい好ましい繰返し単位 (1)のうち、特に、酸解離性基(I)がt-ブトキシ カルボニル基であり、nがOであり、基R1 が水素原子 であるアクリル系繰返し単位、酸解離性基(1) が t -ブトキシカルボニル基であり、nが1であり、基R¹が 水素原子であるアクリル系繰返し単位が好ましい。樹脂 (A) において、繰返し単位(1)は、単独でまたは2 種以上が存在することができる。繰返し単位(1)は、 対応する(メタ)アクリル酸エステルに由来する繰返し 単位である。

【0038】次に、繰返し単位(2)において、R'の 炭素数1~6の直鎖状もしくは分岐状のアルキル基とし ては、例えば、メチル基、エチル基、n-プロピル基、 i-プロピル基、n-ブチル基、2-メチルプロピル 基、1-メチルプロピル基、t-ブチル基、n-ペンチ ル基、ネオペンチル基、n-ヘキシル基等を挙げること ができる。これらのアルキル基のうち、メチル基、エチ ル基等が好ましい。

【0039】繰返し単位(2)において、該繰返し単位 の主鎖炭素原子に結合しているカルボニルオキシ基は、 環中のラクトン基を形成している炭素原子および基R¹ が結合している炭素原子以外の任意の炭素原子の位置で 結合することができるが、好ましい結合位置は、下記式 (4) に示される位置である。

[0040]

【化22】



ば、R⁴ が水素原子であり、主鎖炭素原子に結合してい るカルボニルオキシ基が前記式(4)に示す位置に結合 しており、R³が水素原子であるアクリル系繰返し単 位: R'が水素原子であり、主鎖炭素原子に結合してい るカルボニルオキシ基が前記式(4)に示す位置に結合 しており、R³がメチル基であるメタクリル系繰返し単 位: R1 がメチル基であり、主鎖炭素原子に結合してい るカルボニルオキシ基が前記式(4)に示す位置に結合 しており、R³が水素原子であるアクリル系繰返し単 位:R'がメチル基であり、主鎖炭素原子に結合してい るカルボニルオキシ基が前記式(4)に示す位置に結合 しており、R³がメチル基であるメタクリル系繰返し単 位等を挙げることができる。これらの好ましい繰返し単 位(2)のうち、特に、R'が水素原子であり、主鎖炭 素原子に結合しているカルボニルオキシ基が前記式

(4) に示す位置に結合しており、R'が水素原子であ

るアクリル系繰返し単位が好ましい。樹脂(A)におい て、繰返し単位(2)は、単独でまたは2種以上が存在 することができる。繰返し単位(2)は、対応する(メ タ)アクリル酸エステルに由来する繰返し単位である。 【0042】樹脂(A)は、繰返し単位(1)および繰 返し単位(2)以外の繰返し単位(以下、「他の繰返し 単位」という。)を1種以上有することができる。他の 繰返し単位を与える重合性不飽和単量体としては、例え ば、(メタ)アクリル酸ノルボルニル、(メタ)アクリ ル酸イソボルニル、(メタ)アクリル酸トリシクロデカ ニル、(メタ)アクリル酸テトラシクロデカニル、(メ タ) アクリル酸ジシクロペンテニル、(メタ) アクリル 酸アダマンチル、(メタ) アクリル酸アダマンチルメチ ル、(メタ)アクリル酸1-メチルアダマンチル等の有 橋式炭化水素骨格を有する (メタ) アクリル酸エステル 類: (メタ) アクリル酸カルボキシノルボルニル、(メ タ)アクリル酸カルボキシトリシクロデカニル、(メ タ)アクリル酸カルボキシテトラシクロデカニル等の不 飽和カルボン酸の有橋式炭化水素骨格を有するカルボキ シル基含有エステル類:前記不飽和カルボン酸の有橋式 炭化水素骨格を有するカルボキシル基含有エステル類の カルボキシル基を、下記する酸解離性基(以下、「酸解 離性基(i)」という。) に変換した化合物:

40 【0043】(メタ)アクリル酸メチル、(メタ)アク リル酸エチル、(メタ) アクリル酸n -プロピル、(メ タ)アクリル酸n-ブチル、(メタ)アクリル酸2-メ チルプロピル、(メタ)アクリル酸2-ヒドロキシエチ ル、(メタ)アクリル酸2-ヒドロキシプロピル、(メ タ) アクリル酸3-ヒドロキシプロピル、(メタ) アク リル酸シクロプロピル、(メタ)アクリル酸シクロペン チル、(メタ) アクリル酸シクロヘキシル、(メタ) ア クリル酸シクロヘキセニル、(メタ)アクリル酸4-メ トキシシクロヘキシル、(メタ)アクリル酸2-シクロ 【0041】好ましい繰返し単位(2)としては、例え 50 プロピルオキシカルボニルエチル、(メタ)アクリル酸 (9)

2-シクロペンチルオキシカルボニルエチル、(メタ) アクリル酸2-シクロヘキシルオキシカルボニルエチル、(メタ)アクリル酸2-シクロヘキセニルオキシカルボニルエチル、(メタ)アクリル酸2-(4-メトキシシクロヘキシル)オキシカルボニルエチル等の有橋式炭化水素骨格をもたない(メタ)アクリル酸エステル類:

15

 $[0044]\alpha-$ ビドロキシメチルアクリル酸メチル、 α -ヒドロキシメチルアクリル酸エチル、 α -ヒドロキ シメチルアクリル酸n - プロピル、 $\alpha - ヒドロキシメチ 10$ ルアクリル酸n - ブチル等のα-ヒドロキシメチルアク リル酸エステル類;酢酸ビニル、プロピオン酸ビニル、 酪酸ビニル等のビニルエステル類;(メタ)アクリロニ トリル、α-クロロアクリロニトリル、クロトンニトリ ル、マレインニトリル、フマロニトリル、メサコンニト リル、シトラコンニトリル、イタコンニトリル等の不飽 和ニトリル化合物; (メタ) アクリルアミド、N, N-ジメチル (メタ) アクリルアミド、クロトンアミド、マ レインアミド、フマルアミド、メサコンアミド、シトラ コンアミド、イタコンアミド等の不飽和アミド化合物: N-ビニル-ε-カプロラクタム、N-ビニルピロリド ン、ピニルピリジン、ビニルイミダゾール等の他の含窒 素ビニル化合物;(メタ)アクリル酸、クロトン酸、マ レイン酸、無水マレイン酸、フマル酸、イタコン酸、無 水イタコン酸、シトラコン酸、無水シトラコン酸、メサ コン酸等の不飽和カルボン酸(無水物)類; (メタ)ア クリル酸2-カルボキシエチル、(メタ)アクリル酸2 -カルボキシプロピル、(メタ) アクリル酸3-カルボ キシプロピル、(メタ)アクリル酸4-カルボキシブチ ル、(メタ)アクリル酸4-カルボキシシクロヘキシル 等の不飽和カルボン酸の有橋式炭化水素骨格をもたない カルボキシル基含有エステル類;前記不飽和カルボン酸 類あるいは前記不飽和カルボン酸の有橋式炭化水素骨格 をもたないカルボキシル基含有エステル類のカルボキシ ル基を、酸解離性基 (i)に変換した化合物等の単官能 性単量体や、

【0045】1,2-アダマンタンジオールジ(メタ) アクリレート、1,3-アダマンタンジオールジ(メタ)アクリレート、1,4-アダマンタンジオールジ (メタ)アクリレート、トリシクロデカニルジメチロールジ(メタ)アクリレート等の有橋式炭化水素骨格を有する多官能性単量体;

【0046】メチレングリコールジ(メタ)アクリレート、エチレングリコールジ(メタ)アクリレート、プロピレングリコールジ(メタ)アクリレート、1,6-ヘキサンジオールジ(メタ)アクリレート、2,5-ジメチル-2,5-ヘキサンジオールジ(メタ)アクリレート、1,8-オクタンジオールジ(メタ)アクリレート、1,9-ノナンジオールジ(メタ)アクリレート、1,9-ノナンジオールジ(メタ)アクリレート、1,4-ビス(2-ヒドロキシプロピル)ベンゼンジ

(メタ) アクリレート、1.3-ビス(2-ヒドロキシブロビル) ベンゼンジ (メタ) アクリレート等の有橋式炭化水素骨格をもたない多官能性単量体等の多官能性単量体を挙げることができる。

【0047】酸解離性基(i)としては、例えば、カルボキシル基の水素原子を、置換メチル基、1-置換エチル基、1-分岐アルキル基、シリル基、ゲルミル基、アルコキシカルボニル基、アシル基、環式酸解離性基等で置換した基を挙げることができる。

【0048】前記置換メチル基としては、例えば、メト キシメチル基、メチルチオメチル基、エトキシメチル 基、エチルチオメチル基、メトキシエトキシメチル基、 ベンジルオキシメチル基、ベンジルチオメチル基、フェ ナシル基、ブロモフェナシル基、メトキシフェナシル 基、メチルチオフェナシル基、α-メチルフェナシル 基、シクロプロピルメチル基、ベンジル基、ジフェニル メチル基、トリフェニルメチル基、プロモベンジル基、 ニトロベンジル基、メトキシベンジル基、メチルチオベ ンジル基、エトキシベンジル基、エチルチオベンジル 基、ピペロニル基、メトキシカルボニルメチル基、エト キシカルボニルメチル基、n-プロポキシカルボニルメ チル基、i-プロポキシカルボニルメチル基、n-ブト キシカルボニルメチル基、t-ブトキシカルボニルメチ ル基等を挙げることができる。また、前記1-置換エチ ル基としては、例えば、1-メトキシエチル基、1-メ チルチオエチル基、1,1-ジメトキシエチル基、1-エトキシエチル基、1-エチルチオエチル基、1,1-ジエトキシエチル基、1-フェノキシエチル基、1-フ ェニルチオエチル基、1、1-ジフェノキシエチル基、 1-ベンジルオキシエチル基、1-ベンジルチオエチル 基、1-シクロプロビルエチル基、1-フェニルエチル 基、1、1-ジフェニルエチル基、1-メトキシカルボ ニルエチル基、1-エトキシカルボニルエチル基、1n-プロポキシカルボニルエチル基、1-i-プロポキ シカルボニルエチル基、1-n-ブトキシカルボニルエ チル基、1-t-ブトキシカルボニルエチル基等を挙げ ることができる。

【0049】また、前記1-分岐アルキル基としては、例えば、i-プロピル基、1-メチルプロピル基、t-ブチル基、1,1-ジメチルプロピル基、1-メチルブチル基、1,1-ジメチルブチル基等を挙げることができる。また、前記シリル基としては、例えば、トリメチルシリル基、エチルジメチルシリル基、メチルジェチルシリル基、メチルジェチルシリル基、メチルジーi-プロピルシリル基、メチルシーi-プロピルシリル基、メチルシーi-ブチルシリル基、メチルシーt-ブチルシリル基、メチルジフェニルシリル基、フェニルジメチルシリル基、メチルジフェニルシリル基、フェニルジメチルシリル基等を挙げることができる。

50 また、前記ゲルミル基としては、例えば、トリメチルゲ

ルミル基、エチルジメチルゲルミル基、メチルジエチル ゲルミル基、トリエチルゲルミル基、i-プロピルジメ チルゲルミル基、メチルジーi-プロピルゲルミル基、 トリー i - プロピルゲルミル基、t - ブチルジメチルゲ ルミル基、メチルジーt-ブチルゲルミル基、トリーt - ブチルゲルミル基、フェニルジメチルゲルミル基、メ チルジフェニルゲルミル基、トリフェニルゲルミル基等 を挙げることができる。また、前記アルコキシカルボニ ル基としては、例えば、メトキシカルボニル基、エトキ シカルボニル基、i-プロポキシカルボニル基、t-ブ 10 トキシカルボニル基等を挙げることができる。

17

【0050】また、前記アシル基としては、例えば、ア セチル基、プロピオニル基、ブチリル基、ヘプタノイル 基、ヘキサノイル基、バレリル基、ピバロイル基、イソ バレリル基、ラウリロイル基、ミリストイル基、パルミ トイル基、ステアロイル基、オキサリル基、マロニル 基、スクシニル基、グルタリル基、アジポイル基、ピペ ロイル基、スベロイル基、アゼラオイル基、セバコイル 基、アクリロイル基、プロピオロイル基、メタクリロイ ル基、クロトノイル基、オレオイル基、マレオイル基、 フマロイル基、メサコノイル基、カンホロイル基、ベン ゾイル基、フタロイル基、イソフタロイル基、テレフタ ロイル基、ナフトイル基、トルオイル基、ヒドロアトロ ポイル基、アトロポイル基、シンナモイル基、フロイル 基、テノイル基、ニコチノイル基、イソニコチノイル 基、p-トルエンスルホニル基、メシル基等を挙げるこ とができる。さらに、前記環式酸解離性基としては、例 えば、3-オキソシクロヘキシル基、テトラヒドロピラ ニル基、テトラヒドロフラニル基、テトラヒドロチオピ ラニル基、テトラヒドロチオフラニル基、3-ブロモテ トラヒドロピラニル基、4-メトキシテトラヒドロピラ ニル基、2-オキソー4-メチル-4-テトラヒドロピ ラニル基、4-メトキシテトラヒドロチオピラニル基、 3-テトラヒドロチオフェン-1,1-ジオキシド基等 を挙げることができる。

【0051】共重合体(A1)において、繰返し単位 (1)の含有率は、全繰返し単位に対して、通常、10 ~80モル%、好ましくは20~70モル%、さらに好 ましくは20~60モル%である。この場合、繰返し単 位(1)の含有率が10モル%未満では、レジストとし ての解像度が低下する傾向があり、一方80モル%を超 えると、レジストとしたとき現像性が低下したり、スカ ムが発生しやすくなる傾向がある。また、繰返し単位 (2)の含有率は、全繰返し単位に対して、通常、10 ~80モル%、好ましくは20~70モル%、さらに好 ましくは20~60モル%である。この場合、繰返し単 位(2)の含有率が10モル%未満では、レジストとし たときの現像性や基板への接着性が低下する傾向があ り、一方80モル%を超えると、レジストとしての解像 度が低下する傾向がある。また、他の繰返し単位の含有 50 る。酸発生剤(B)は、露光により発生した酸の作用に

率は、全繰返し単位に対して、通常、50モル%以下、 好ましくは30モル%以下である。

【0052】樹脂(A)は、例えば、その各繰返し単位 に対応する重合性不飽和単量体を、ヒドロパーオキシド 類、ジアルキルパーオキシド類、ジアシルパーオキシド 類、アゾ化合物等のラジカル重合開始剤を使用し、必要 に応じて連鎖移動剤の存在下、適当な溶媒中で重合する ことにより製造することができる。前記重合に使用され る溶媒としては、例えば、n-ペンタン、n-ヘキサ ン、n-ヘプタン、n-オクタン、n-ノナン、n-デ カン等のアルカン類;シクロヘキサン、シクロヘブタ ン、シクロオクタン、デカリン、ノルボルナン等のシク ロアルカン類;ベンゼン、トルエン、キシレン、エチル ベンゼン、クメン等の芳香族炭化水素類;クロロブタン 類、プロモヘキサン類、ジクロロエタン類、ヘキサメチ レンジブロミド、クロロベンゼン等のハロゲン化炭化水 素類;酢酸エチル、酢酸n-ブチル、酢酸i-ブチル、 プロピオン酸メチル等の飽和カルボン酸エステル類;テ トラヒドロフラン、ジメトキシエタン類、ジエトキシエ タン類等のエーエル類等を挙げることができる。これら の溶媒は、単独でまたは2種以上を混合して使用すると とができる。また、前記重合における反応温度は、通 常、40~120℃、好ましくは50~90℃であり、 反応時間は、通常、1~48時間、好ましくは1~24 時間である。

【0053】樹脂(A)のゲルパーミエーションクロマ トグラフィ(GPC)によるポリスチレン換算重量平均 分子量(以下、「Mw」という。)は、通常、3,00 0~30,000、好ましくは5,000~30,00 0、さらに好ましくは5,000~20,000であ る。この場合、樹脂(A)のMwが3,000未満で は、レジストとしたときの耐熱性が低下する傾向があ り、一方30,000を超えると、レジストとしたとき の現像性が低下する傾向がある。また、樹脂(A)のM wとゲルバーミエーションクロマトグラフィ (GPC) によるポリスチレン換算数平均分子量(以下、「Mn」 という。)との比(Mw/Mn)は、通常、1~5、好 ましくは1~3である。なお、樹脂(A)は、ハロゲ ン、金属等の不純物が少ないほど好ましく、それによ り、レジストとしたときの感度、解像度、プロセス安定 性、パターン形状等をさらに改善することができる。樹 脂(A)の精製法としては、例えば、水洗、液々抽出等 の化学的精製法や、これらの化学的精製法と限外ろ過、 遠心分離等の物理的精製法との組み合わせ等を挙げると とができる。

【0054】酸発生剤(B)

本発明における(B)成分は、前記一般式(3)で表さ れる感放射線性酸発生剤(以下、「酸発生剤(B)」と いう。) からなり、露光により酸を発生する化合物であ

よって、樹脂(A)中に存在する酸解離性基を解離さ せ、その結果レジスト被膜の露光部がアルカリ現像液に 易溶性となり、ポジ型のレジストパターンを形成する作 用を有するものである。

【0055】一般式(3)において、R°の炭素数6~ 12の1価の芳香族炭化水素基としては、例えば、フェ ニル基、o-トリル基、m-トリル基、p-トリル基、 2, 3-ジメチルフェニル基、2, 4-ジメチルフェニ ル基、2、5-ジメチルフェニル基、2、6-ジメチル フェニル基、3, 4 - ジメチルフェニル基、<math>3, 5 - ジ 10 メチルフェニル基、2,4,6-トリメチルフェニル 基、4-エチルフェニル基等のフェニル基または炭素数 1~6の直鎖状もしくは分岐状のアルキルで置換された フェニル基;1-ナフチル基、2-メチル-1-ナフチ ル基、3-メチル-1-ナフチル基、4-メチル-1-ナフチル基、4-メチル-1-ナフチル基、5-メチル -1-ナフチル基、6-メチル-1-ナフチル基、7-メチル-1-ナフチル基、8-メチル-1-ナフチル 基、2、3-ジメチル-1-ナフチル基、2、4-ジメ チルー1ーナフチル基、2,5ージメチルー1ーナフチ ル基、2,6-ジメチル-1-ナフチル基、2,7-ジ メチル-1-ナフチル基、2、8-ジメチル-1-ナフ チル基、3,4ージメチルー1ーナフチル基、3,5ー ジメチル-1-ナフチル基、3,6-ジメチル-1-ナ フチル基、3、7-ジメチル-1-ナフチル基、3、8 -ジメチル-1-ナフチル基、4,5-ジメチル-1-ナフチル基、5,8-ジメチル-1-ナフチル基、4-エチルー1-ナフチル基2-ナフチル基、1-メチルー 2-ナフチル基、3-メチル-2-ナフチル基、4-メ チル-2-ナフチル基等のナフチル基またはメチル基も 30 しくはエチル基で置換されたナフチル基等を挙げること ができる。

【0056】また、前記芳香族炭化水素基の誘導体にお ける置換基としては、ヒドロキシル基:カルボキシル 基;ヒドロキシメチル基、1-ヒドロキシエチル基、2 -ヒドロキシエチル基、3-ヒドロキシプロピル基、4 -ヒドロキシブチル基等の炭素数1~4の直鎖状もしく は分岐状のヒドロキシアルキル基;メトキシ基、エトキ シ基、n-プロポキシ基、i-プロポキシ基、n-ブト キシ基、2-メチルプロポキシ基、1-メチルプロポキ 40 シ基、t-ブトキシ基等の炭素数1~4の直鎖状もしく は分岐状のアルコキシル基;メトキシメトキシ基、エト キシメトキシ基、n-プロポキシメトキシ基、i-プロ ポキシメトキシ基、n-ブトキシメトキシ基、t-ブト キシメトキシ基等の炭素数2~5の直鎖状もしくは分岐 状のアルコキシメトキシ基;1-メトキシエトキシ基、 1-エトキシエトキシ基、1-n-プロポキシエトキシ 基、1-i-プロポキシエトキシ基、1-n-プトキシ エトキシ基、1-t-ブトキシエトキシ基等の炭素数3

20

基;2-メトキシエトキシ基、2-エトキシエトキシ 基、2-n-プロポキシエトキシ基、2-i-プロポキ シエトキシ基、2-n-ブトキシエトキシ基、2-t-ブトキシエトキシ基等の炭素数3~6の直鎖状もしくは 分岐状の2-アルコキシエトキシ基;メトキシカルボニ ルオキシ基、エトキシカルボニルオキシ基、n‐プロポ キシカルボニルオキシ基、i-プロポキシカルボニルオ キシ基、n‐ブトキシカルボニルオキシ基、t‐ブトキ シカルボニルオキシ基等の炭素数2~5の直鎖状もしく は分岐状のアルコキシカルボニルオキシ基:ベンジルオ キシ基、フェネチルオキシ基等の炭素数7~12のアラ ルキルオキシ基;フェニルアセトメチル基、1-ナフチ ルアセトメチル基等の炭素数9~15のアリールアセト メチル基;2-テトラヒドロフラニルオキシ基、2-テ トラヒドロピラニルオキシ基等の酸素原子含有基や、シ アノメチル基、2-シアノエチル基、3-シアノプロビ ル基、4-シアノブチル基等の窒素原子含有基等を挙げ るととができる。

【0057】R°の炭素数6~12の1価の芳香族炭化 水素基およびその誘導体としては、3,5-ジメチルー 4-ヒドロキシフェニル基、4-メトキシフェニル基、 4-n-ブトキシフェニル基、2,4-ジメトキシフェ ニル基、3、5-ジメトキシフェニル基、4-n-ブト キシー1-ナフチル基等が好ましい。一般式(3)にお いて、kとしては、特に4または8が好ましく、mとし ては、特に1が好ましい。一般式(3)における基C. F(3K+1)-は、炭素数kのパーフルオロアルキル基であ るが、該基は直鎖状もしくは分岐状であることができ る。

【0058】好ましい酸発生剤(B)としては、例え ぱ、1-(3,5-ジメチル-4-ヒドロキシフェニ ル) テトラヒドロチオフェニウムトリフルオロメタンス ルホネート、1-(3,5-ジメチル-4-ヒドロキシ フェニル) テトラヒドロチオフェニウムノナフルオロー n-ブタンスルホネート、1-(3,5-ジメチル-4 -ヒドロキシフェニル) テトラヒドロチオフェニウムバ ーフルオロ-n-オクタンスルホネート、1-(4-n -ブトキシフェニル) テトラヒドロチオフェニウムトリ フルオロメタンスルホネート、1-(4-n-ブトキシ フェニル) テトラヒドロチオフェニウムノナフルオロー n-ブタンスルホネート、1-(4-n-ブトキシフェ ニル) テトラヒドロチオフェニウムパーフルオロ-n-オクタンスルホネート、1-(4-ヒドロキシ-1-ナ フチル) テトラヒドロチオフェニウムトリフルオロメタ ンスルホネート、1-(4-ヒドロキシ-1-ナフチ ル) テトラヒドロチオフェニウムノナフルオロ-n-ブ タンスルホネート、1-(4-ヒドロキシ-1-ナフチ ル) テトラヒドロチオフェニウムパーフルオローn-オ クタンスルホネート、1-(4-メトキシ-1-ナフチ ~6の直鎖状もしくは分岐状の1-アルコキシエトキシ 50 ル)テトラヒドロチオフェニウムトリフルオロメタンス

ルホネート、1-(4-メトキシ-1-ナフチル)テト ラヒドロチオフェニウムノナフルオロ-n-ブタンスル ホネート、1-(4-メトキシ-1-ナフチル)テトラ ヒドロチオフェニウムパーフルオローnーオクタンスル ホネート、

21

【0059】1-(4-エトキシ-1-ナフチル)テト ラヒドロチオフェニウムトリフルオロメタンスルホネー ト、1-(4-エトキシ-1-ナフチル)テトラヒドロ チオフェニウムノナフルオロ-n-ブタンスルホネー ト、1-(4-エトキシ-1-ナフチル) テトラヒドロ 10 チオフェニウムパーフルオロー n - オクタンスルホネー ト、1-(4-n-ブトキシ-1-ナフチル)テトラヒ ドロチオフェニウムトリフルオロメタンスルホネート、 1-(4-n-プトキシ-1-ナフチル)テトラヒドロ チオフェニウムノナフルオロ-n-ブタンスルホネー ト、1-(4-n-ブトキシ-1-ナフチル)テトラヒ ドロチオフェニウムパーフルオローnーオクタンスルホ ネート、1-(4-メトキシメトキシ-1-ナフチル) テトラヒドロチオフェニウムトリフルオロメタンスルホ ネート、1-(4-メトキシメトキシ-1-ナフチル) テトラヒドロチオフェニウムノナフルオロ-n-ブタン スルホネート、1-(4-メトキシメトキシ-1-ナフ チル) テトラヒドロチオフェニウムパーフルオローn-オクタンスルホネート、1-(4-エトキシメトキシー 1-ナフチル) テトラヒドロチオフェニウムトリフルオ ロメタンスルホネート、1-(4-エトキシメトキシー 1-ナフチル) テトラヒドロチオフェニウムノナフルオ ローn-ブタンスルホネート、1-(4-エトキシメト キシー1ーナフチル)テトラヒドロチオフェニウムパー フルオローn-オクタンスルホネート、1-〔4-(1 -メトキシエトキシ) -1-ナフチル] テトラヒドロチ オフェニウムトリフルオロメタンスルホネート、1-[4-(1-メトキシエトキシ)-1-ナフチル]テト ラヒドロチオフェニウムノナフルオロ-n-ブタンスル ホネート、1- (4-(1-メトキシエトキシ)-1-ナフチル] テトラヒドロチオフェニウムパーフルオロー n-オクタンスルホネート、

 $[0060]1 - [4 - (2 - \lambda + 1) + 1] - 1$ ナフチル〕テトラヒドロチオフェニウムトリフルオロ メタンスルホネート、1-[4-(2-メトキシエトキ シ) -1-ナフチル) テトラヒドロチオフェニウムノナ フルオローnーブタンスルホネート、1-〔4-(2-メトキシエトキシ) -1-ナフチル] テトラヒドロチオ フェニウムパーフルオローnーオクタンスルホネート、 1-(4-メトキシカルボニルオキシ-1-ナフチル) テトラヒドロチオフェニウムトリフルオロメタンスルホ ネート、1-(4-メトキシカルボニルオキシー1-ナ フチル) テトラヒドロチオフェニウムノナフルオロ-n -ブタンスルホネート、1-(4-メトキシカルボニル オキシー1-ナフチル)テトラヒドロチオフェニウムパ 50 ネート、1-〔4-(2-テトラヒドロフラニルオキ

ーフルオロ-n-オクタンスルホネート、1-(4-エ トキシカルボニルオキシー1-ナフチル)テトラヒドロ チオフェニウムトリフルオロメタンスルホネート、1-(4-エトキシカルボニルオキシ-1-ナフチル)テト ラヒドロチオフェニウムノナフルオロ-n-ブタンスル ホネート、1-(4-エトキシカルボニルオキシ-1-ナフチル) テトラヒドロチオフェニウムパーフルオロー n-オクタンスルホネート、1-(4-n-プロポキシ カルボニルオキシー1-ナフチル) テトラヒドロチオフ ェニウムトリフルオロメタンスルホネート、1-(4n-プロポキシカルボニルオキシ-1-ナフチル)テト ラヒドロチオフェニウムノナフルオロ**-**n-ブタンスル ホネート、1-(4-n-プロポキシカルボニルオキシ -1-ナフチル) テトラヒドロチオフェニウムパーフル オローnーオクタンスルホネート、

【0061】1-(4-i-プロポキシカルボニルオキ シー1-ナフチル) テトラヒドロチオフェニウムトリフ ルオロメタンスルホネート、1 - (4 - i - プロポキシ カルボニルオキシー1-ナフチル) テトラヒドロチオフ 20 ェニウムノナフルオローn-ブタンスルホネート、1-(4-i-プロポキシカルボニルオキシ-1-ナフチ ル) テトラヒドロチオフェニウムパーフルオロ-n-オ クタンスルホネート、1-(4-n-ブトキシカルボニ ルオキシー1-ナフチル) テトラヒドロチオフェニウム トリフルオロメタンスルホネート、1-(4-n-ブト キシカルボニルオキシ-1-ナフチル) テトラヒドロチ オフェニウムノナフルオローnーブタンスルホネート、 1-(4-n-ブトキシカルボニルオキシ-1-ナフチ ル) テトラヒドロチオフェニウムパーフルオロ-n-オ 30 クタンスルホネート、1-(4-t-ブトキシカルボニ ルオキシー1-ナフチル) テトラヒドロチオフェニウム トリフルオロメタンスルホネート、1-(4-t-ブト キシカルボニルオキシー1-ナフチル)テトラヒドロチ オフェニウムノナフルオロ-n-ブタンスルホネート、 1-(4-t-ブトキシカルボニルオキシ-1-ナフチ ル) テトラヒドロチオフェニウムパーフルオロ-n-オ クタンスルホネート、

【0062】1-(4-ベンジルオキシ-1-ナフチ ル) テトラヒドロチオフェニウムトリフルオロメタンス ルホネート、1-(4-ベンジルオキシ-1-ナフチ ル) テトラヒドロチオフェニウムノナフルオロ-n-ブ タンスルホネート、1-(4-ベンジルオキシ-1-ナ フチル) テトラヒドロチオフェニウムパーフルオロー n -オクタンスルホネート、1-(1-ナフチルアセトメ チル) テトラヒドロチオフェニウムトリフルオロメタン スルホネート、1-(1-ナフチルアセトメチル)テト ラヒドロチオフェニウムノナフルオロ-n-ブタンスル ホネート、1-(1-ナフチルアセトメチル)テトラヒ ドロチオフェニウムパーフルオローnーオクタンスルホ シ) -1 - ナフチル〕テトラヒドロチオフェニウムトリフルオロメタンスルホネート、1 - [4 - (2 - テトラヒドロチオフェニウムノナフルオローn - ブタンスルホネート、1 - [4 - (2 - テトラヒドロチオフェニウムノナフルオローn - ブタンスルホネート、1 - [4 - (2 - テトラヒドロフラニルオキシ) - [4 - (2 - テトラヒドロチオフェニウムパーフルオロー[4 - (2 - テトラヒドロピラニルオキシ) - [4 - (2 - テトラヒドロチオフェニウムノナフルオロー[4 - (2 - テトラヒドロピラニルオキシ) - [4 - (2 - テトラヒドロピラニルオキシ) - [4 - (2 - テトラヒドロピラニルオキシ) - [4 - (2 - テトラヒドロチオフェニウムパーフルオロー[4 - (2 - テトラヒドロチオフェニウムパーフルオロー[4] - [4

23

【0063】とれらの好ましい酸発生剤(B)のうち、 特に、1-(3,5-ジメチル-4-ヒドロキシフェニ ル) テトラヒドロチオフェニウムノナフルオロ-n-ブ タンスルホネート、1-(3,5-ジメチル-4-ヒド ロキシフェニル) テトラヒドロチオフェニウムパーフル オローn-オクタンスルホネート、1-(4-ヒドロキ シー1-ナフチル) テトラヒドロチオフェニウムノナフ ルオロー n ープタンスルホネート、1 ー (4 ーヒドロキ シー1-ナフチル) テトラヒドロチオフェニウムバーフ ルオロー n - オクタンスルホネート、1 - (4 - n - ブ トキシー1ーナフチル)テトラヒドロチオフェニウムノ ナフルオローnーブタンスルホネート、1-(4-n-ブトキシー1ーナフチル) テトラヒドロチオフェニウム パーフルオロ-n-オクタンスルホネート、1-(1-ナフチルアセトメチル) テトラヒドロチオフェニウムノ ナフルオロ-n-ブタンスルホネート、1-(1-ナフ チルアセトメチル) テトラヒドロチオフェニウムパーフ ルオローnーオクタンスルホネート等が好ましい。本発 明において、酸発生剤(B)は、単独でまたは2種以上 を混合して使用することができる。

【0064】本発明においては、酸発生剤(B)と共 に、他の感放射線性酸発生剤(以下、「酸発生剤

(b)」という。)を併用することができる。酸発生剤(b)としては、例えば、オニウム塩化合物、ハロゲン含有化合物、ジアゾケトン化合物、スルホン化合物、ス 40ルホン酸化合物等を挙げることができる。これらの酸発生剤(b)の例としては、下記のものを挙げることができる。

【0065】オニウム塩化合物:オニウム塩化合物としては、例えば、ヨードニウム塩、スルホニウム塩、ホスホニウム塩、ジアゾニウム塩、ピリジニウム塩等を挙げることができる。好ましいオニウム塩化合物としては、例えば、ジフェニルヨードニウムトリフルオロメタンスルホネート、ジフェニルヨードニウムパーフーブタンスルホネート、ジフェニルヨードニウムパーフ

ルオロー n ーオクタンスルホネート、ビス(4 – t – ブ チルフェニル) ヨードニウムトリフルオロメタンスルホ ネート、ピス(4-t-ブチルフェニル) ヨードニウム ノナフルオロ-n-ブタンスルホネート、ピス (4-t **-ブチルフェニル)ヨードニウムパーフルオロ-n-オ** クタンスルホネート、トリフェニルスルホニウムトリフ ルオロメタンスルホネート、トリフェニルスルホニウム ノナフルオロ-n-ブタンスルホネート、トリフェニル スルホニウムパーフルオローn-オクタンスルホネー ト、トリフェニルスルホニウム 10-カンファースル ホネート、シクロヘキシル・2-オキソシクロヘキシル ・メチルスルホニウムトリフルオロメタンスルホネー ト、ジシクロヘキシル・2-オキソシクロヘキシルスル ホニウムトリフルオロメタンスルホネート、2-オキソ シクロヘキシルジメチルスルホニウムトリフルオロメタ ンスルホネート、1-ナフチルジメチルスルホニウムト リフルオロメタンスルホネート、1-ナフチルジエチル スルホニウムトリフルオロメタンスルホネート、4-シ アノー1ーナフチルジメチルスルホニウムトリフルオロ メタンスルホネート、4-ニトロ-1-ナフチルジメチ ルスルホニウムトリフルオロメタンスルホネート、4-メチルー 1 - ナフチルジメチルスルホニウムトリフルオ ロメタンスルホネート、4ーシアノー1ーナフチルジェ チルスルホニウムトリフルオロメタンスルホネート、4 -ニトロ-1-ナフチルジエチルスルホニウムトリフル オロメタンスルホネート、4-メチル-1-ナフチルジ エチルスルホニウムトリフルオロメタンスルホネート、 4-ヒドロキシ-1-ナフチルジメチルスルホニウムト リフルオロメタンスルホネート等を挙げることができ 30 る。

【0066】ハロゲン含有化合物:ハロゲン含有化合物 としては、例えば、ハロアルキル基含有炭化水素化合 物、ハロアルキル基含有複素環式化合物等を挙げること ができる。好ましいハロゲン含有化合物としては、例え ば、フェニルビス (トリクロロメチル) - s - トリアジ ン、4-メトキシフェニルビス(トリクロロメチル)s-トリアジン、1-ナフチルビス(トリクロロメチ ル) - s - トリアジン等の(トリクロロメチル) - s -トリアジン誘導体や、1,1-ビス(4-クロロフェニ ル)-2,2,2-トリクロロエタン等を挙げることが できる。ジアゾケトン化合物:ジアゾケトン化合物とし ては、例えば、1,3-ジケト-2-ジアゾ化合物、ジ アゾベンゾキノン化合物、ジアゾナフトキノン化合物等 を挙げることができる。好ましいジアゾケトンとして は、例えば、1,2-ナフトキノンジアジド-4-スル ホニルクロリド、1,2-ナフトキノンジアジド-5-スルホニルクロリド、2、3、4、4'-テトラヒドロ キシベンゾフェノンの1,2-ナフトキノンジアジドー 4-スルホン酸エステルまたは1,2-ナフトキノンジ 50 アジド-5-スルホン酸エステル、1,1,1-トリス

(4-ヒドロキシフェニル) エタンの1, 2-ナフトキ ノンジアジド-4-スルホン酸エステルまたは1,2-

ナフトキノンジアジド-5-スルホン酸エステル等を挙 げることができる。

25

【0067】スルホン化合物:スルホン化合物として は、例えば、β-ケトスルホン、β-スルホニルスルホ ンや、これらの化合物のα-ジアゾ化合物等を挙げると とができる。好ましいスルホン化合物としては、例え ば、4-トリスフェナシルスルホン、メシチルフェナシ ルスルホン、ビス(フェニルスルホニル)メタン等を挙 10 げることができる。スルホン酸化合物:スルホン酸化合 物としては、例えば、アルキルスルホン酸エステル、ア ルキルスルホン酸イミド、ハロアルキルスルホン酸エス テル、アリールスルホン酸エステル、イミノスルホネー ト等を挙げることができる。好ましいスルホン酸化合物 としては、例えば、ベンゾイントシレート、ピロガロー ルのトリス(トリフルオロメタンスルホネート)、ニト ロベンジルー9、10-ジエトキシアントラセン-2-スルホネート、トリフルオロメタンスルホニルビシクロ [2.2.1]ヘプト-5-エン-2,3-ジカルボジ 20 イミド、ノナフルオローn - ブタンスルホニルビシクロ [2.2.1]ヘプト-5-エン-2,3-ジカルボジ イミド、パーフルオローn-オクタンスルホニルビシク ロ[2.2.1]ヘプト-5-エン-2,3-ジカルボ ジイミド、N-ヒドロキシスクシイミドトリフルオロメ タンスルホネート、N-ヒドロキシスクシイミドノナフ ルオローnーブタンスルホネート、N-ヒドロキシスク シイミドパーフルオローnーオクタンスルホネート、 1,8-ナフタレンジカルボン酸イミドトリフルオロメ

タンスルホネート、1.8-ナフタレンジカルボン酸イ ミドノナフルオロ-n-ブタンスルホネート、1,8-ナフタレンジカルボン酸イミドパーフルオロ-n-オク タンスルホネート等を挙げることができる。

【0068】これらの酸発生剤(b)のうち、ジフェニ ルヨードニウムトリフルオロメタンスルホネート、ジフ ェニルヨードニウムノナフルオローnーブタンスルホネ ート、ジフェニルヨードニウムパーフルオローn-オク タンスルホネート、ビス (4-t-ブチルフェニル) ヨ ードニウムトリフルオロメタンスルホネート、ビス(4) -t-ブチルフェニル) ヨードニウムノナフルオロ-n 40 -ブタンスルホネート、ビス (4 - t - ブチルフェニ ル) ヨードニウムパーフルオロ-n-オクタンスルホネ ート、トリフェニルスルホニウムトリフルオロメタンス ルホネート、トリフェニルスルホニウムノナフルオロー n-ブタンスルホネート、トリフェニルスルホニウムパ ーフルオロ-n-オクタンスルホネート、シクロヘキシ ル・2-オキソシクロヘキシル・メチルスルホニウムト リフルオロメタンスルホネート、ジシクロヘキシル・2 - オキソシクロヘキシルスルホニウムトリフルオロメタ ンスルホネート、2-オキソシクロヘキシルジメチルス 50

ルホニウムトリフルオロメタンスルホネート、4-ヒド ロキシー1-ナフチルジメチルスルホニウムトリフルオ ロメタンスルホネート、

【0069】トリフルオロメタンスルホニルビシクロ[2. 2. 1 1ヘプト-5-エン-2, 3-ジカルボジイ ミド、ノナフルオロ-n-ブタンスルホニルビシクロ[2. 2. 1]ヘプト-5-エン-2, 3-ジカルボジイ ミド、パーフルオローnーオクタンスルホニルビシクロ [2.2.1]ヘプト-5-エン-2,3-ジカルボジ イミド、N-ヒドロキシスクシイミドトリフルオロメタ ンスルホネート、N-ヒドロキシスクシイミドノナフル オローnープタンスルホネート、N-ヒドロキシスクシ イミドパーフルオローn-オクタンスルホネート、1. 8-ナフタレンジカルボン酸イミドトリフルオロメタン スルホネート等が好ましい。前記酸発生剤(b)は、単 独でまたは2種以上を混合して使用することができる。 【0070】本発明の感放射線性樹脂組成物において、 酸発生剤(B)と酸発生剤(b)の合計使用量は、レジ ストとしての感度および現像性を確保する観点から、樹 脂(A)100重量部に対して、通常、0.1~10重 量部、好ましくは0.5~7重量部である。との場合、 前記合計使用量が0.1重量部未満では、感度および現 像性が低下する傾向があり、一方10重量部を超える と、放射線に対する透明性が低下して、矩形のレジスト パターンを得られ難くなる傾向がある。また、酸発生剤 (b)の使用割合は、酸発生剤(B)と酸発生剤(b) との合計100重量部に対して、通常、20重量%以 下、好ましくは10重量%以下である。この場合、酸発 生剤(b)の使用割合が20重量%を超えると、本発明 の所期の効果が損なわれるおそれがある。

【0071】本発明の感放射線性樹脂組成物には、露光 により酸発生剤(B)や酸発生剤(b)から生じる酸の レジスト被膜中における拡散現象を制御し、非露光領域 における好ましくない化学反応を抑制する作用を有する 酸拡散制御剤を配合することが好ましい。このような酸 拡散制御剤を配合することにより、得られる感放射線性 樹脂組成物の貯蔵安定性がさらに向上し、またレジスト としての解像度がさらに向上するとともに、露光から現 **像処理までの引き置き時間(PED)の変動によるレジ** ストパターンの線幅変化を抑えることができ、プロセス 安定性に極めて優れた組成物が得られる。酸拡散制御剤 としては、レジストバターンの形成工程中の露光や加熱 処理により塩基性が変化しない含窒素有機化合物が好ま しい。このような含窒素有機化合物としては、例えば、 下記一般式(5)

[0072]

【化23】

$$R^7$$
 R^7
 N
 R^7
 (5)

(15)

〔一般式(5)において、各R'は相互に独立に水素原 子、置換もしくは非置換の直鎖状、分岐状もしくは環状 のアルキル基、置換もしくは非置換のアリール基または 置換もしくは非置換のアラルキル基を示す。〕

【0073】で表される化合物(以下、「含窒素化合物 (イ)」という。)、同一分子内に窒素原子を2個有す る化合物(以下、「含窒素化合物(ロ)」という。)、 窒素原子を3個以上有するポリアミノ化合物や重合体 (以下、これらをまとめて「含窒素化合物(ハ)」とい う。)、アミド基含有化合物、ウレア化合物、含窒素複 10 素環化合物等を挙げることができる。

【0074】含窒素化合物(イ)としては、例えば、n -ヘキシルアミン、n-ヘプチルアミン、n-オクチル アミン、n-ノニルアミン、n-デシルアミン、シクロ ヘキシルアミン等のモノ (シクロ) アルキルアミン類; ジーnープチルアミン、ジーnーペンチルアミン、ジー n-ヘキシルアミン、ジ-n-ヘプチルアミン、ジ-n -オクチルアミン、ジーn-ノニルアミン、ジーn-デ シルアミン、シクロヘキシルメチルアミン、ジシクロヘ キシルアミン等のジ (シクロ) アルキルアミン類; トリ 20 エチルアミン、トリーn-プロピルアミン、トリーn-ブチルアミン、トリーn-ペンチルアミン、トリーn-ヘキシルアミン、トリーnーヘプチルアミン、トリーn -オクチルアミン、トリ-n-ノニルアミン、トリ-n - デシルアミン、シクロヘキシルジメチルアミン、ジシ クロヘキシルメチルアミン、トリシクロヘキシルアミン 等のトリ (シクロ) アルキルアミン類: アニリン、N-メチルアニリン、N, N-ジメチルアニリン、2-メチ ルアニリン、3-メチルアニリン、4-メチルアニリ ン、4-ニトロアニリン、ジフェニルアミン、トリフェ 30 ニルアミン、ナフチルアミン等の芳香族アミン類を挙げ ることができる。

【0075】含窒素化合物(ロ)としては、例えば、エ チレンジアミン、N, N, N', N' - テトラメチルエチ レンジアミン、テトラメチレンジアミン、ヘキサメチレ ンジアミン、4,4'ージアミノジフェニルメタン、 4, 4'-ジアミノジフェニルエーテル、4, 4'-ジ アミノベンゾフェノン、4,4'-ジアミノジフェニル アミン、2,2-ビス(4-アミノフェニル)プロパ ェニル)プロパン、2-(4-アミノフェニル)-2-(3-ヒドロキシフェニル) プロパン、2-(4-アミ ノフェニル)-2-(4-ヒドロキシフェニル)プロパ ン、1,4-ビス〔1-(4-アミノフェニル)-1-メチルエチル〕ベンゼン、1,3-ビス [1-(4-ア ミノフェニル) -1-メチルエチル] ベンゼン、ビス (2-ジメチルアミノエチル) エーテル、ビス (2-ジ エチルアミノエチル)エーテル等を挙げることができ る。含窒素化合物(ハ)としては、例えば、ポリエチレ

ルアクリルアミドの重合体等を挙げることができる。 【0076】前記アミド基含有化合物としては、例え ば、N-t-ブトキシカルボニルジ-n-オクチルアミ ン、N-t-ブトキシカルボニルジ-n-ノニルアミ ン、N-t-ブトキシカルボニルジ-n-デシルアミ ン、N-t-ブトキシカルボニルジシクロヘキシルアミ ン、N-t-プトキシカルボニル-1-アダマンチルア ミン、N-t-ブトキシカルボニル-N-メチル-1-アダマンチルアミン、N, N-ジ-t-ブトキシカルボ ニルー1-アダマンチルアミン、N, N-ジ-t-ブト キシカルボニル-N-メチル-1-アダマンチルアミ ン、N-t-プトキシカルボニル-4, 4'-ジアミノ ジフェニルメタン、N, N' -ジ-t-ブトキシカルボ ニルヘキサメチレンジアミン、N, N, N' N' -テト ラー t - ブトキシカルボニルヘキサメチレンジアミン、 N, N' -ジ-t-ブトキシカルボニル-1, 7-ジア ミノヘプタン、N, N' -ジ-t-ブトキシカルボニル -1,8-ジアミノオクタン、N,N'-ジ-t-ブト キシカルボニル-1, 9-ジアミノノナン、N, N'-ジー t - ブトキシカルボニル-1,10-ジアミノデカ ン、N, N' -ジーt -ブトキシカルボニル-1, 12ージアミノドデカン、N, N'ージーtーブトキシカル ボニル-4, 4'-ジアミノジフェニルメタン、N-t -ブトキシカルボニルベンズイミダゾール、N-t-ブ トキシカルボニルー2-メチルベンズイミダゾール、N -t-ブトキシカルボニル-2-フェニルベンズイミダ ゾール等のN-t-ブトキシカルボニル基含有アミノ化 合物のほか、ホルムアミド、N-メチルホルムアミド、 N, N-ジメチルホルムアミド、アセトアミド、N-メ チルアセトアミド、N, N-ジメチルアセトアミド、プ ロピオンアミド、ベンズアミド、ピロリドン、N-メチ ルピロリドン等を挙げることができる。 【0077】前記ウレア化合物としては、例えば、尿 素、メチルウレア、1、1-ジメチルウレア、1、3-ジメチルウレア、1, 1, 3, 3-テトラメチルウレ ア、1,3-ジフェニルウレア、トリーn-ブチルチオ ウレア等を挙げることができる。前記含窒素複素環化合 物としては、例えば、イミダゾール、ベンズイミダゾー ル、4-メチルイミダゾール、4-メチル-2-フェニ ン、2-(3-r) -(3-r) -(4-r) -(4-r)ェニルベンズイミダゾール等のイミダゾール類:ピリジ ン、2-メチルピリジン、4-メチルピリジン、2-エ

チルピリジン、4-エチルピリジン、2-フェニルピリ ジン、4-フェニルピリジン、2-メチル-4-フェニ ルピリジン、ニコチン、ニコチン酸、ニコチン酸アミ ド、キノリン、4-ヒドロキシキノリン、8-オキシキ ノリン、アクリジン等のピリジン類;ピペラジン、1-(2-ヒドロキシエチル)ピペラジン等のピペラジン類 のほか、ピラジン、ピラゾール、ピリダジン、キノザリ ンイミン、ポリアリルアミン、2 - ジメチルアミノエチ 50 ン、プリン、ピロリジン、ピペリジン、3 - ピペリジノ

-1,2-プロパンジオール、モルホリン、4-メチル モルホリン、1,4-ジメチルピペラジン、1,4-ジ アザビシクロ [2.2.2] オクタン等を挙げることが できる。

29

【0078】これらの含窒素有機化合物のうち、含窒素 化合物(イ)、含窒素化合物(ロ)、含窒素複素環化合 物が好ましい。前記酸拡散制御剤は、単独でまたは2種 以上を混合して使用することができる。酸拡散制御剤の 配合量は、樹脂(A)100重量部に対して、通常、1 5重量部以下、好ましくは10重量部以下、さらに好ま 10 しくは5重量部以下である。この場合、酸拡散制御剤の 配合量が15重量部を超えると、レジストとしての感度 や露光部の現像性が低下する傾向がある。なお、酸拡散 制御剤の配合量が0.001重量部未満であると、プロ セス条件によっては、レジストとしてのパターン形状や 寸法忠実度が低下するおそれがある。

【0079】また、本発明の感放射線性樹脂組成物に は、ドライエッチング耐性、パターン形状、基板との接 着性等をさらに改善する作用を示す、酸解離性基を有す る脂環族添加剤を配合することができる。このような脂 20 環族添加剤としては、例えば、1-アダマンタンカルボ ン酸 t - ブチル、1 - アダマンタンカルボン酸 t - ブト キシカルボニルメチル、1,3-アダマンタンジカルボ ン酸ジーt-ブチル、1-アダマンタン酢酸t-ブチ ル、1-アダマンタン酢酸 t-ブトキシカルボニルメチ ル、1,3-アダマンタンジ酢酸ジ-t-ブチル、2, 5-ジメチル-2, 5-ジ (アダマンチルカルボニルオ キシ) - n - ヘキサン等のアダマンタン誘導体類:デオ キシコール酸 t - ブチル、デオキシコール酸 t - ブトキ シカルボニルメチル、デオキシコール酸2-エトキシエ チル、デオキシコール酸2 -シクロヘキシルオキシエチ ル、デオキシコール酸3-オキソシクロヘキシル、デオ キシコール酸テトラヒドロピラニル、デオキシコール酸 メバロノラクトンエステル等のデオキシコール酸エステ ル類;リトコール酸t-ブチル、リトコール酸t-ブト キシカルボニルメチル、リトコール酸2-エトキシエチ ル、リトコール酸2-シクロヘキシルオキシエチル、リ トコール酸3-オキソシクロヘキシル、リトコール酸テ トラヒドロピラニル、リトコール酸メパロノラクトンエ ステル等のリトコール酸エステル類等を挙げることがで きる。これらの脂環族添加剤は、単独でまたは2種以上 を混合して使用することができる。脂環族添加剤の配合 量は、樹脂(A)100重量部に対して、通常、50重 量部以下、好ましくは30重量部以下である。この場 合、脂環族添加剤の配合量が50重量部を超えると、レ ジストとしての耐熱性が低下する傾向がある。

【0080】また、本発明の感放射線性樹脂組成物に は、塗布性、現像性等を改良する作用を示す界面活性剤 を配合することができる。前記界面活性剤としては、例 えば、ポリオキシエチレンラウリルエーテル、ポリオキ 50 キシプロピオン酸i-プロピル、2-ヒドロキシプロピ

シエチレンステアリルエーテル、ポリオキシエチレンオ レイルエーテル、ポリオキシエチレンnーオクチルフェ ニルエーテル、ポリオキシエチレンn - ノニルフェニル エーテル、ポリエチレングリコールジラウレート、ポリ エチレングリコールジステアレート等のノニオン系界面 活性剤のほか、以下商品名で、KP341 (信越化学工 業(株)製)、ポリフローNo. 75. 同No. 95 (共栄社化学(株)製)、エフトップEF301,同E F303, 同EF352 (トーケムプロダクツ (株) 製)、メガファックスF171、同F173 (大日本イ ンキ化学工業(株)製)、フロラードFC430,同F C431(住友スリーエム(株)製)、アサヒガードA G710, サーフロンS-382, 同SC-101, 同 SC-102, 同SC-103, 同SC-104, 同S C-105, 同SC-106 (旭硝子(株)製)等を挙 げることができる。これらの界面活性剤は、単独でまた は2種以上を混合して使用することができる。界面活性 剤の配合量は、樹脂(A)、酸発生剤(B)および酸発 生剤(b)の合計100重量部に対して、通常、2重量 部以下である。さらに、前記以外の添加剤としては、ハ レーション防止剤、接着助剤、保存安定化剤、消泡剤等 を挙げることができる。

【0081】組成物溶液の調製

本発明の感放射線性樹脂組成物は、普通、その使用に際 して、全固形分濃度が、通常、5~50重量%、好まし くは10~25重量%となるように、溶剤に溶解したの ち、例えば孔径0.2μm程度のフィルターでろ過する ことによって、組成物溶液として調製される。前記組成 物溶液の調製に使用される溶剤としては、例えば、2-ブタノン、2-ペンタノン、3-メチル-2-ブタノ ン、2-ヘキサノン、4-メチル-2-ペンタノン、3 -メチル-2-ペンタノン、3,3-ジメチル-2-ブ タノン、2-ヘプタノン、2-オクタノン等の直鎖状も しくは分岐状のケトン類;シクロペンタノン、3-メチ ルシクロペンタノン、シクロヘキサノン、2-メチルシ クロヘキサノン、2,6-ジメチルシクロヘキサノン、 イソホロン等の環状のケトン類;プロピレングリコール モノメチルエーテルアセテート、プロピレングリコール モノエチルエーテルアセテート、プロピレングリコール モノーn-プロピルエーテルアセテート、プロピレング リコールモノーi-プロピルエーテルアセテート、プロ ピレングリコールモノーn-ブチルエーテルアセテー ト、プロピレングリコールモノ – i – ブチルエーテルア セテート、プロピレングリコールモノーSec-ブチル エーテルアセテート、プロピレングリコールモノー t-ブチルエーテルアセテート等のプロピレングリコールモ ノアルキルエーテルアセテート類:2-ヒドロキシプロ ピオン酸メチル、2-ヒドロキシプロピオン酸エチル、 2-ヒドロキシプロピオン酸n-プロピル、2-ヒドロ

オン酸 n - ブチル、2 - ヒドロキシプロピオン酸 i - ブ チル、2-ヒドロキシプロピオン酸sec-ブチル、2 -ヒドロキシプロピオン酸 t - ブチル等の2 -ヒドロキ シプロピオン酸アルキル類:3-メトキシプロピオン酸 メチル、3-メトキシプロピオン酸エチル、3-エトキ シプロピオン酸メチル、3-エトキシプロピオン酸エチ ル等の3-アルコキシプロピオン酸アルキル類のほか、 【0082】n-プロピルアルコール、i-プロピルア ルコール、n-ブチルアルコール、t-ブチルアルコー ル、シクロヘキサノール、エチレングリコールモノメチ ルエーテル、エチレングリコールモノエチルエーテル、 エチレングリコールモノーnープロピルエーテル、エチ レングリコールモノーn-ブチルエーテル、ジエチレン グリコールジメチルエーテル、ジエチレングリコールジ エチルエーテル、ジエチレングリコールジーn-プロピ ルエーテル、ジエチレングリコールジ-n-ブチルエー テル、エチレングリコールモノメチルエーテルアセテー ト、エチレングリコールモノエチルエーテルアセテー ト、エチレングリコールモノ-n-プロピルエーテルア セテート、プロピレングリコールモノメチルエーテル、 プロピレングリコールモノエチルエーテル、プロピレン グリコールモノ-n-プロピルエーテル、トルエン、キ シレン、2-ヒドロキシ-2-メチルプロピオン酸エチ ル、エトキシ酢酸エチル、ヒドロキシ酢酸エチル、2-ヒドロキシー3ーメチル酪酸メチル、3ーメトキシブチ ルアセテート、3-メチル-3-メトキシブチルアセテ ート、3-メチル-3-メトキシブチルプロピオネー ト、3-メチル-3-メトキシブチルブチレート、酢酸 エチル、酢酸n-プロピル、酢酸n-ブチル、アセト酢 酸メチル、アセト酢酸エチル、ピルビン酸メチル、ピル ピン酸エチル、N-メチルピロリドン、N, N-ジメチ ルホルムアミド、N、N-ジメチルアセトアミド、ベン ジルエチルエーテル、ジ-n-ヘキシルエーテル、ジェ チレングリコールモノメチルエーテル、ジエチレングリ コールモノエチルエーテル、カプロン酸、カプリル酸、 1-オクタノール、1-ノナノール、ベンジルアルコー ル、酢酸ベンジル、安息香酸エチル、しゅう酸ジエチ ル、マレイン酸ジエチル、アープチロラクトン、炭酸エ チレン、炭酸プロピレン等を挙げることができる。

【0083】とれらの溶剤は、単独でまたは2種以上を 40 混合して使用することができるが、就中、直鎖状もしくは分岐状のケトン類、環状のケトン類、プロピレングリコールモノアルキルエーテルアセテート類、2-ヒドロキシプロピオン酸アルキル類、3-アルコキシプロピオン酸アルキル類が好ましい。

【0084】レジストパターンの形成方法

本発明の感放射線性樹脂組成物は、特に化学増幅型レジストとして有用である。前記化学増幅型レジストにおいては、露光により酸発生剤(B)あるいはそれと酸発生剤(b)から発生した酸の作用によって、樹脂(A)中 50

の酸解離性基が解離して、カルボキシル基を生じ、その 結果、レジストの露光部のアルカリ現像液に対する溶解 性が高くなり、該露光部がアルカリ現像液によって溶 解、除去され、ポジ型のレジストパターンが得られる。 本発明の感放射線性樹脂組成物からレジストバターンを 形成する際には、組成物溶液を、回転塗布、流延塗布、 ロール塗布等の適宜の塗布手段によって、例えば、シリ コンウエハー、アルミニウムで被覆されたウエハー等の 基板上に塗布することにより、レジスト被膜を形成し、 場合により予め加熱処理(以下、「PB」という。)を 行ったのち、所定のレジストパターンを形成するように 該レジスト被膜に露光する。その際に使用される放射線 としては、使用される酸発生剤の種類に応じて、可視光 線、紫外線、遠紫外線、X線、荷電粒子線等を適宜選定 して使用されるが、ArFエキシマレーザー(波長19 3 nm) あるいはKrFエキシマレーザー(波長248 nm)で代表される遠紫外線が好ましく、特にArFエ キシマレーザー(波長193nm)が好ましい。本発明 においては、露光後に加熱処理(以下、「PEB」とい う。)を行うことが好ましい。このPEBにより、樹脂 (A)中の酸解離性基の解離反応が円滑に進行する。P EBの加熱条件は、感放射線性樹脂組成物の配合組成に よって変わるが、通常、30~200℃、好ましくは5 0~170℃である。

【0085】本発明においては、感放射線性樹脂組成物 の潜在能力を最大限に引き出すため、例えば特公平6-12452号公報等に開示されているように、使用され る基板上に有機系あるいは無機系の反射防止膜を形成し ておくこともでき、また環境雰囲気中に含まれる塩基性 不純物等の影響を防止するため、例えば特開平5-18 8598号公報等に開示されているように、レジスト被 膜上に保護膜を設けることもでき、あるいはこれらの技 術を併用することもできる。次いで、露光されたレジス ト被膜を現像することにより、所定のレジストパターン を形成する。現像に使用される現像液としては、例え ば、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸ナトリウ ム、けい酸ナトリウム、メタけい酸ナトリウム、アンモ ニア水、エチルアミン、n-プロピルアミン、ジエチル アミン、ジーnープロピルアミン、トリエチルアミン、 メチルジエチルアミン、エチルジメチルアミン、トリエ タノールアミン、テトラメチルアンモニウムヒドロキシ ド、ピロール、ピペリジン、コリン、1、8-ジアザビ シクロー [5.4.0] - 7 - ウンデセン、1,5 - ジ アザビシクロー[4.3.0]-5-ノネン等のアルカ リ性化合物の少なくとも 1 種を溶解したアルカリ性水溶 液が好ましい。前記アルカリ性水溶液の濃度は、通常、 10重量%以下である。この場合、アルカリ性水溶液の 濃度が10重量%を超えると、非露光部も現像液に溶解 するおそれがあり好ましくない。

0 【0086】また、前記アルカリ性水溶液からなる現像

液には、例えば有機溶媒を添加することもできる。前記 有機溶媒としては、例えば、アセトン、メチルエチルケ トン、メチルi-ブチルケトン、シクロペンタノン、シ クロヘキサノン、3-メチルシクロペンタノン、2,6 -ジメチルシクロヘキサノン等のケトン類;メチルアル コール、エチルアルコール、n-プロピルアルコール、 i-プロピルアルコール、n-ブチルアルコール、t-ブチルアルコール、シクロペンタノール、シクロヘキサ ノール、1,4-ヘキサンジオール、1,4-ヘキサン ジメチロール等のアルコール類;テトラヒドロフラン、 ジオキサン等のエーテル類:酢酸エチル、酢酸 n - ブチ ル、酢酸i-アミル等のエステル類;トルエン、キシレ ン等の芳香族炭化水素類や、フェノール、アセトニルア セトン、ジメチルホルムアミド等を挙げることができ る。これらの有機溶媒は、単独でまたは2種以上を混合 して使用することができる。有機溶媒の使用量は、アル カリ性水溶液に対して、100容量%以下が好ましい。 この場合、有機溶媒の使用量が100容量%を超える と、現像性が低下して、露光部の現像残りが多くなるお それがある。また、アルカリ性水溶液からなる現像液に 20 は、界面活性剤等を適量添加することもできる。なお、 アルカリ性水溶液からなる現像液で現像したのちは、一 般に、水で洗浄して乾燥する。

33

[0087]

【発明の実施の形態】以下、実施例を挙げて、本発明の実施の形態をさらに具体的に説明する。但し、本発明は、これらの実施例に何ら制約されるものではない。ここで、部は、特記しない限り重量基準である。実施例および比較例における各測定・評価は、下記の要領で行った。

Mw:東ソー(株) 製GPCカラム(G2000HXL2 本、G3000HXL1本、G4000HXL1本)を用い、流量1.0ミリリットル/分、溶出溶媒テトラヒドロフラン、カラム温度40℃の分析条件で、単分散ポリスチレンを標準とするゲルバーミエーションクロマトグラフィー(GPC)により測定した。

放射線透過率:組成物溶液を石英ガラス上にスピンコートにより塗布し、90℃に保持したホットプレート上で60秒間PBを行って形成した膜厚1μmのレジスト被膜について、波長193nmにおける吸光度から、放射 40線透過率を算出して、遠紫外線領域における透明性の尺度とした。

C/H感度: 基板として、表面に膜厚520点のDeepUV 30 (ブルワー・サイエンス (BrewerScience) 社製) 膜を形成したシリコーンウエハー (ARC) を用い、組成物溶液を、各基板上にスピンコートにより塗布し、ホットプレート上にて、表2に示す条件でPBを行って形成した膜厚0.34μmのレジスト被膜に、(株)ニコン製ArFエキシマレーザー露光装置 (レンズ開口数0.55、露光波長193nm)により、マスクパターンを50

介して露光した。その後、表2に示す条件でPEBを行ったのち、2.38重量%のテトラメチルアンモニウムヒドロキシド水溶液(実施例1~6)または2.38×1/50重量%のテトラメチルアンモニウムヒドロキシド水溶液(比較例1)により、25℃で1分間現像し、水洗し、乾燥して、レジストバターンを形成した。このとき、孔径0.20nmのコンタクトホール(1H1S)を1対1の線幅に形成する露光量を最適露光量とし、この最適露光量をC/H感度とした。

【0088】C/H解像度:最適露光量で解像されるコンタクトホールの最小の孔径を、C/H解像度とした。PEB温度依存性:設計孔径0.20nmのコンタクトホール(1H1S)における最適露光量で、波長193nmの放射線を露光した場合の孔径を測定し、このときのPEB温度に対して上下3℃ずつ異なる温度でPEBを行ったのち、最適露光量で同一波長の放射線を露光したときのコンタクトホール(1H1S)の孔径を測定する。この3点の測定結果から、PEB温度に対する線幅変動値をnm/℃単位で算出して、PEB温度依存性とした。

ドライエッチング耐性:組成物溶液をシリコーンウエハー上にスピンコートにより塗布し、乾燥して形成した膜厚 0.5μmのレジスト被膜に対して、PMT社製ドライエッチング装置 (Pinnacle8000)を用い、エッチングガスをCF、とし、ガス流量 75sccm、圧力 2.5mTorr、出力 2.500Wの条件でドライエッチングを行って、エッチング速度を測定し、クレゾールノボラック樹脂からなる被膜のエッチング速度に対する相対値により、相対エッチング速度を評価した。エッチング速度が小さいほど、ドライエッチング耐性に優れることを意味する。

パターン形状:孔径0.20nmのコンタクトホール (1H1S)を走査型電子顕微鏡により観察し、側壁角が85度以上であり、かつ表面の張り出しがない場合を、パターン形状が良好とし、側壁角が85度未満であるか、あるいは表面の張り出しがある場合を、開口不良とした。

【0089】樹脂合成例1

下記式(6)の化合物27.0gと下記式(7)のアクリル酸5-t-ブトキシカルボニルノルボルニル23.0gをテトラヒドロフラン50gに溶解して均一溶液としたのち、窒素を30分間吹き込み、ついで重合開始剤としてアゾビスイソブチロニトリル2.8gを加え、65℃に加熱した。その後、同温度に保って6時間加熱攪拌した。反応終了後、反応溶液を室温まで冷却し、テトラヒドロフラン50gを加えて希釈したのち、n-ヘキサン1,000ミリリットル中に投入し、析出した白色粉体をろ別し、乾燥して、樹脂40g(収率80重量%)を得た。

0 [0090]

(19)

10

HC=CH₂ (7)
O=C
O
O
H₃C-C-CH₃
CH₃

【0092】との樹脂は、Mwが11,500であり、式(6)の化合物およびアクリル酸5-t-ブトキシカルボニルノルボルニルに由来する各繰り返し単位の含有率がそれぞれ60モル%および40モル%の共重合体であった。この樹脂を、樹脂(A-1)とする。

前記式(6)の化合物24.2gと下記式(8)のアクリル酸8-t-ブトキシカルボニルテトラシクロドデカン25.8gをテトラヒドロフラン50gに溶解して均30一溶液としたのち、窒素を30分間吹き込み、ついで重合開始剤としてアゾビスイソブチロニトリル2.5gを加え、65℃に加熱した。その後、同温度に保って6時間加熱攪拌した。反応終了後、反応溶液を室温まで冷却し、テトラヒドロフラン50gを加えて希釈したのち、n-ヘキサン1,000ミリリットル中に投入し、析出した白色粉体をろ別し、乾燥して、樹脂41g(収率8

[0094] [化26]

2重量%)を得た。

【0093】樹脂合成例2

HC=CH₂ (8)
O=C
O
C=O
O
H₃C-C-CH₃
CH₃

【0095】との樹脂は、Mwが12,100であり、式(6)の化合物およびアクリル酸アクリル酸8-t-ブトキシカルボニルテトラシクロドデカンに由来する各繰り返し単位の含有率がそれぞれ60モル%および40モル%の共重合体であった。この樹脂を、樹脂(A-2)とする。

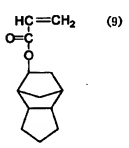
20 【0096】樹脂合成例3

前記式(6)の化合物22.8g、前記式(8)のアクリル酸8-t-ブトキシカルボニルテトラシクロドデカン23.1g および下記式(9)のアクリル酸トリシクロデカニル4.1gをテトラヒドロフラン50g に溶解して均一溶液としたのち、窒素を30分間吹き込み、ついで重合開始剤としてアゾビスイソブチロニトリル2.6gを加え、65℃に加熱した。その後、同温度に保って6時間加熱攪拌した。反応終了後、反応溶液を室温まで冷却し、テトラヒドロフラン50gを加えて希釈したのち、n-ヘキサン1,000ミリリットル中に投入し、析出した白色粉体をろ別し、乾燥して、樹脂39g(収率78重量%)を得た。

[0097]

[化27]

40



【0098】この樹脂は、Mwが10,700であり、式(6)の化合物、アクリル酸アクリル酸8-t-ブトキシカルボニルテトラシクロドデカンおよびアクリル酸トリシクロデカニルに由来する各繰り返し単位の含有率がそれぞれ55モル%、35モル%および10モル%の共重合体であった。この樹脂を、樹脂(A-3)とする。【0099】樹脂合成例4

50 前記式(6)の化合物22.2g、前記式(8)のアク

リル酸8-t-ブトキシカルボニルテトラシクロドデカン22.5gおよび下記式(10)のアクリル酸8-カルボキシテトラシクロドデカン5.3gをテトラヒドロフラン50gに溶解して均一溶液としたのち、窒素を30分間吹き込み、ついで重合開始剤としてアゾビスイソブチロニトリル2.5gを加え、65℃に加熱した。その後、同温度に保って6時間加熱攪拌した。反応終了*

37

HC = CH₂ (10)
0=C
0
COOH

*後、反応溶液を室温まで冷却し、テトラヒドロフラン5 0gを加えて希釈したのち、n-ヘキサン1,000ミ リリットル中に投入し、析出した白色粉体をろ別し、乾 燥して、樹脂42g(収率84重量%)を得た。 【0100】

[化28]

【0101】この樹脂は、Mwが11,900であり、式(6)の化合物、アクリル酸アクリル酸8-t-ブトキシカルボニルテトラシクロドデカンおよびアクリル酸208-カルボキシテトラシクロドデカンに由来する各繰り返し単位の含有率がそれぞれ55モル%、35モル%および10モル%の共重合体であった。この樹脂を、樹脂(A-4)とする。

【0102】樹脂合成例5

前記式(6)の化合物23.8g、前記式(8)のアク リル酸8-t-プトキシカルボニルテトラシクロドデカ ン24.2gおよびN, N-ジメチルアクリルアミド 2. 0gをテトラヒドロフラン50gに溶解して均一溶 液としたのち、窒素を30分間吹き込み、ついで重合開 30 始剤としてアゾビスイソブチロニトリル2. 7gを加 え、65℃に加熱した。その後、同温度に保って6時間 加熱攪拌した。反応終了後、反応溶液を室温まで冷却 し、テトラヒドロフラン50gを加えて希釈したのち、 n-ヘキサン1,000ミリリットル中に投入し、析出 した白色粉体をろ別し、乾燥して、樹脂38g(収率7 6重量%)を得た。この樹脂は、Mwが12,100で あり、式(6)の化合物、アクリル酸アクリル酸8-t -ブトキシカルボニルテトラシクロドデカンおよびN, N-ジメチルアクリルアミドに由来する各繰り返し単位 40 の含有率がそれぞれ55モル%、35モル%および10 モル%の共重合体であった。この樹脂を、樹脂(A-5) とする。

【0103】樹脂合成例6

前記式 (6) の化合物 23.8g、前記式 (8) のアク B-2:1-(4-n) リル酸 8-t-7トキシカルボニルテトラシクロドデカ ヒドロチオフェニウン 24.2g、ノルボルネン 1.0g および無水マレイ ホネートン酸 1.0g をテトラヒドロフラン 50g に溶解して均 B-3:1-(3,5) 一溶液としたのち、窒素を 30 分間吹き込み、ついで重 ル)テトラヒドロチ 合開始剤としてアゾビスイソブチロニトリル 2.7g を 50 クタンスルホネート

加え、65℃に加熱した。その後、同温度に保って6時間加熱攪拌した。反応終了後、反応溶液を室温まで冷却し、テトラヒドロフラン50gを加えて希釈したのち、n-ヘキサン1,000ミリリットル中に投入し、析出した白色粉体をろ別し、乾燥して、樹脂40g(収率80重量%)を得た。この樹脂は、Mwが8,700であり、式(6)の化合物、アクリル酸8-t-ブトキシカルボニルテトラシクロドデカン、ノルボルネンおよび無水マレイン酸に由来する各繰り返し単位の含有率がそれぞれ55モル%、35モル%、5モル%および5モル%の共重合体であった。この樹脂を、樹脂(A-6)とする。

0 【0104】実施例1~6および比較例1 表1に示す成分からなる各組成物溶液について、各種評価を行った。評価条件を表2に、評価結果を表3に示す。表1における重合体(A-1)~(A-6)以外の成分は、以下の通りである。

他の樹脂

A-1: ノルボルネン/無水マレイン酸/8-ヒドロキシテトラシクロ[4.4.0.1³.5.1⁷.1⁹]ドデカー3-エン/2-メチル-2-アクリロイルオキシアダマンタン共重合体(共重合モル比=10/35/25/30、Mw=6,000)

酸発生剤(B)

B-1: 1 - (4 - n - ブトキシ- 1 - ナフチル) テトラ ヒドロチオフェニウムノナフルオロ- n - ブタンスルホ ネート

B-2:1-(4-n-ブトキシ-1-ナフチル)テトラヒドロチオフェニウムパーフルオロ-n-オクタンスルホネート

B-3:1-(3,5-ジメチル-4-ヒドロキシフェニル)テトラヒドロチオフェニウムパーフルオロ-n-オクタンスルホネート

* D-1: 1, 3-アダマンタンジカルボン酸ジ-t-ブチ

D-2:2,5-ジメチル-2,5-ジ(アダマンチルカ

D-3: デオキシコール酸 t - ブトキシカルボニルメチル

E-3: プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテ

ルボニルオキシ) - n -ヘキサン

E-1: 2-ヘプタノン

E-2:シクロヘキサノン

酸発生剤(b)

b-1: ビス (4-t-ブチルフェニル) ヨードニウムバ ーフルオロー n ーオクタンスルホネート

b-2: ノナフルオローn-ブタンスルホニルビシクロ[2. 2. 1] ヘプトー5ーエンー2, 3ージカルボキシ イミド

【0105】酸拡散制御剤

C-1: N-t-ブトキシカルボニルジシクロヘキシルア

ズイミダゾール

他の添加剤

C-2: N-t-プトキシカルボニル-2-フェニルベン 10 ート

[0106]

【表1】

溶剤

* 表1

	機脂(酸)		開発生剤(B) (部)		砂山外中川町 村 (部)		他の数加利(報)		裕	創
実施例1	A-1	(95)	B-1	(3, 0)	C-1	(Q 10)	D-1	(5)	E-1	(530)
実施例2	A-2	(95)	B-2 b-2	(3.0) (1.5)	C-1 C-2	(0, 08) (0, 02)	D-1	(5)		(430) (100)
実施例3	A-3	(95)	B-3 b-2	(3.0) (2.0)	C-2	(0, 10)	D-1	(5)	E-1	(530)
実施例4	A-4	(95)	B-1 b-2	(2.0) (1.5)	C-1 C-2	(0,02) (0,08)	D-2	(5)		(430) (100)
実施例5	A-1 A-5	(90) (5)	B-1 b-2	(3.0) (1.5)	C-2	(0, 10)	D-2	(5)	E-1	(530)
実施例8	A-6	(95)	B-1	(3.0)	C-1	(0, 10)	D-2	(5)		(430) (100)
比較例1	a-l	(95)	B-1	(3, 0)	C-1	(0, 10)	D-3	(5)	E-1	(530)

[0107]

※ ※【表2】

表 2

レジスト被膜 の腹厚(μm)		基板	РВ		PEB		
	China (pm)		温度 (°C)	時間(秒)	温度 (°C)	時間(炒)	
実施例 1	0. 34	ARC	130	90	130	90	
実施例2	0, 34	ARC	130	90	130	90 .	
実施例3	0, 34	ARC	130	90	140	90	
実施例4	0. 34	ARC	130	90	130	90	
実施例 5	0, 34	ARC	130	90	130	90	
実施例 6	0, 34	ARC	130	90	130	90	
比較例1	0. 34	ARC	130	90	130	90	

[0108]

【表3】

表 3

	放射線透過率 (193m, %)	C/H 感致 (J/m ²)	C/H解像度 (μm)	PEB温度 依存性	ドライエッチ ング耐性	パターン 形状
実施例1	7 3	4 5 0	0. 16	1.0 mm/°C	1, 2	朗
実施例2	7 8	430	0. 16	1.2 mm/°C	1. 1	與好
美味到 3	7 7	400	0. 16	1.4 mm/°C	1. 0	良好
実施例 4	7 4	420	0. 16	1.1 mm/℃	1. 1	良好
実施例 5	7 5	470	0. 16	2.0 mm/℃	1. 2	良好
実施列 8	7 1	460	0. 16	1.6 mm/℃	1. 3	與好
比较到1	5 8	5 2 0	0, 18	16 mm/°C	1. 6	関ロ不良

[0109]

【発明の効果】本発明の感放射線性樹脂組成物は、活性 光線、特にArFエキシマレーザー(波長193nm) に代表される遠紫外線に感応する化学増幅型レジストと して、放射線に対する透明性が高く、しかも樹脂(A) し単位(1)中の主鎖炭素原子に結合したカルボキシル 基と脂環族環とのエステル構造および繰返し単位(2) 中の主鎖炭素原子に結合したカルボキシル基とラクトン*

41

*基含有複素環とのエステル構造が酸の存在下でも解離し ないという特徴により、PEB温度依存性が小さく、ド ライエッチング耐性に優れるとともに、感度、C/H解 像度、パターン形状等のレジストとしての基本物性に優 れており、特に高い解像性能と放射線に対する透明性を の特徴である(メタ)アクリル系主鎖を有し、かつ繰返 20 必要とするコンタクトホールパターンの微細加工に好適 であり、今後さらに微細化が進行すると予想される集積 回路素子の製造に極めて好適に使用することができる。

フロントページの続き

(72)発明者 山本 將史

東京都中央区築地二丁目11番24号 ジェイ エスアール株式会社内

(72)発明者 梶田 徹

東京都中央区築地二丁目11番24号 ジェイ エスアール株式会社内

Fターム(参考) 2H025 AA01 AA02 AA03 AA09 AB16 AC04 AC05 AC06 AC08 AD03 BE00 BG00 FA03 FA12 FA17 4J100 AL08P AL08Q BA15P BC08P BC53Q CA04 FA03 JA38